



(19) **Europäisches Patentamt**
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 1 110 946 A2**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
27.06.2001 Patentblatt 2001/26

(51) Int Cl.7: **C07C 271/20, C07C 271/28,**
C07C 275/26, C07C 275/40,
C07C 333/06, C08F 8/30,
C08G 83/00, C08G 73/04,
C14C 11/00, D06M 13/395,
C23C 22/00, D21H 19/00,
B27K 5/00

(21) Anmeldenummer: **00124605.7**

(22) Anmeldetag: **10.11.2000**

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: **23.12.1999 DE 19962272**

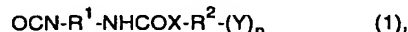
(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT**
67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

- **Bruchmann, Bernd, Dr.**
67251 Freinsheim (DE)
- **Treuling, Ulrich, Dr.**
64625 Bensheim (DE)

(54) **Isocyanatgruppen aufweisende Bausteine sowie ihre Verwendung zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen**

(57) Die Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel 1:

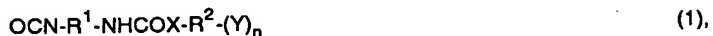


in der X eine kovalente Bindung zu R² darstellt oder O,

S oder NR³ ist, Y ein Wasserstoffatom oder eine freie funktionelle Gruppe bedeutet und n für eine ganze Zahl von 1 bis 20 steht. Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder festen Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel 1



in der X eine kovalente Bindung zu R² darstellt oder O, S oder NR³ ist und Y ein Wasserstoffatom oder eine freie funktionelle Gruppe bedeutet, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen.

[0002] Sowohl für herkömmliche funktionalisierte Monomere oder polymere Strukturen, z.B. für monomere oder polymere di-, tri-, oder höherfunktionelle Alkohole oder Amine, als auch für Makromolekül-strukturen mit hohem Verzweigungsgrad und/oder einer großen Anzahl von funktionellen Gruppen an der Molekülperipherie (funktionalisierte Makromoleküle), zu nennen sind hier die Strukturtypen der Dendrimere, der hoch- und hyperverzweigten Polymere und der Sternpolymere, werden zunehmend neue Anwendungsgebiete erschlossen. Für bestimmte Anwendungen ist es notwendig, gegebene funktionelle Gruppen der funktionalisierten Monomere oder Polymere zu maskieren oder aber die funktionellen Gruppen zu variieren. Beispielsweise kann es von Vorteil sein, hydrophile Moleküle zu hydrophobieren oder hydrophobe Moleküle zu hydrophilieren. Weiterhin kann es vorteilhaft sein, z.B. Aminogruppen in Hydroxylgruppen oder Carbonsäuregruppen umzuwandeln oder OH-Gruppen in aktivierbare Doppelbindungen zu transformieren. Weiterhin besteht allgemein Bedarf, funktionelle Gruppen auf Oberflächen zu funktionalisieren oder zu modifizieren, um die Eigenschaften der Oberfläche in geeigneter Weise zu verändern.

[0003] WO 97/36857 beschreibt die Verwendung von OH-Gruppen-geschützten Trihydroxyalkylaminoalkanen, die mittels Phosgenierung in ein Monoisocyanat umgewandelt werden. Der resultierende Isocyanat-Baustein wird dazu verwendet, mit Isocyanat reaktive Gruppen in dendrimeren Molekülen zu modifizieren. Jedoch sind bei dieser Methode die Ausgangsprodukte für die Monoisocyanate synthetisch aufwendig herzustellen und das Verfahren ist nur mit kleinen Substanzmengen durchführbar. Ferner können zunächst nur Gruppen in das Makromolekül eingeführt werden, die mit NCO-Gruppen unreaktiv sind. Die Erzeugung von z.B. Hydroxyl- oder Carbonsäuregruppen benötigt den zusätzlichen Reaktionsschritt einer Ether- oder Esterspaltung.

[0004] H.W.I. Peerlings und E.W. Meijer, Tetrahedron Lett. 40 (1999) 1021-1024, beschreiben ebenfalls die Verwendung von speziell hergestellten Alkyl- und Aryl-Monoisocyanaten zur Oberflächen-modifikation von Polyamindendrimeren. Auch hier werden nur mit Isocyanaten unreaktive Reste in das Makromolekül eingeführt.

[0005] R.M. Versteegen, R.P. Sijbesma und E.W. Meijer, Angew. Chem. 1999, 111, 3095-3097, beschreiben weiterhin die Synthese von $[\eta]$ -Polyurethanen, bei der durch Phosgenierung von linearen aliphatischen α , ω -Aminoalkoholen in situ Hydroxylisocyanate generiert werden, die in der Reaktionslösung nicht stabil sind und direkt weiter zu linearen Polyurethanen polymerisieren.

[0006] Für Bausteine, die es ermöglichen, Verbindungen oder Oberflächen, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweisen, beliebig zu funktionalisieren oder zu modifizieren, besteht also weiterhin Bedarf.

[0007] Der Erfahrung lag daher die Aufgabe zugrunde, Isocyanatgruppen aufweisende Bausteine bereitzustellen, die zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen, verwendet werden können. Ferner war es Aufgabe der Erfahrung, ein Verfahren zur Herstellung dieser Bausteine bereitzustellen.

[0008] Die Aufgaben werden durch Verbindungen der allgemeinen Formel 1



gemäß nachfolgendem Text gelöst.

[0009] Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel 1, nachfolgend in dieser Anmeldung als Bausteine bezeichnet.



in der R¹ und R² ein substituierter oder unsubstituierter, linearer oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylrest mit 1 bis 20 C-Atomen, bevorzugt 2 bis 20 C-Atomen, mehr bevorzugt 4 bis 20 C-Atomen und besonders bevorzugt 6 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter, gesättigter oder ungesättigter Cycloalkylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Arylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein Arylenalkylenrest

EP 1 110 946 A2

mit 4 bis 20 C-Atomen, ein heterocyclischer Rest oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste, gegebenenfalls verknüpft über Ether-, Thioether-, Ester-, Amin- oder Amid-Strukturen, ist, X eine kovalente Bindung zu R² ist oder O, S oder NR³ bedeutet, wobei R³ ein Wasserstoffatom oder ein substituierter oder unsubstituierter, linearer oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkyrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter, gesättigter oder ungesättigter Cycloalkylrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Arylrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein heterocyclischer Rest oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste ist, Y eine freie funktionelle Gruppe bedeutet und n für eine ganze Zahl von 1 bis 20, bevorzugt 1 bis 5, besonders bevorzugt 1 bis 3, steht. Y kann ferner ein Wasserstoffatom bedeuten.

10 [0010] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen, durch Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1



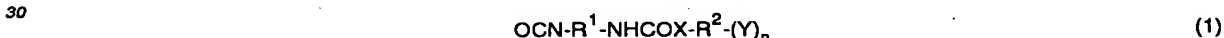
wobei R¹, R², X, Y und n die vorstehend genannte Bedeutung haben, mit mindestens einer mit Isocyanat reaktiven Gruppe einer Verbindung, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist, oder mit mindestens einer mit Isocyanat reaktiven Gruppe auf einer Oberfläche, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist.

20 [0011] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1



25 in der R¹, R², X, Y und n die vorstehend genannte Bedeutung haben, zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen.

[0012] Schließlich ist Gegenstand der Erfindung ein Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1



durch Umsetzung eines Diisocyanats der allgemeinen Formel 2



mit einer Verbindung der allgemeinen Formel 3



wobei R¹, R², R³, X, Y und n vorstehend genannte Bedeutung haben und in Formel 3 X außerdem OCO bedeuten kann.

45 [0013] Unter einem substituierten Alkylenrest ist im Rahmen dieser Erfindung ein Alkylenrest zu verstehen, der an mindestens einer Stelle mit einem C₁-C₆-Alkylrest, einem C₃-C₈-Arylrest, einem Halogenatom, ausgewählt aus Fluor, Chlor, Brom oder Iod, oder einem Gemisch davon substituiert ist. Gemäß dieser Definition sind auch die Begriffe substituierter Cycloalkylenrest, substituierter Arylenrest, substituierter Alkylrest, substituierter Cycloalkylrest und substituierter Arylrest zu verstehen.

50 [0014] Unter einer freien funktionellen Gruppe ist im Rahmen dieser Erfindung eine reaktionsfähige Stelle zu verstehen, die nicht durch eine Schutzgruppe geschützt ist. Beispiele für die im Rahmen der Erfindung verwendbaren freien funktionellen Gruppen sind eine Hydroxyl-, Thiol-, eine Nitro-, eine gegebenenfalls substituierte Amino-, eine Amido-, eine Sulfonsäure-, eine Sulfensäure-, eine Sulfinsäure-, eine Sulfonamid-, eine Carbonyl-, eine Carbonsäure-, eine Nitril-, eine Isonitril-, eine Cyanat-, eine Isocyanat-, eine Thiocyanat-, eine Isothiocyanat-, eine Silyl-, eine Silanyl-, eine gegebenenfalls substituierte Phosphin-, eine Phosphorsäure-, eine Phosphorigsäure-, eine Phosphonat-, eine Acryl-, eine Methacryl-, eine Vinyl-, eine Allyl- oder eine Acetylengruppe oder ein Halogenatom.

55 [0015] Bevorzugt bedeutet in den allgemeinen Formeln Y eine Vinyl-, eine Allyl-, eine Sulfonyl-, eine Sulfenyl-, eine Sulfinyl-, eine Sulfonamid-, eine Carbonyl-, eine Silyl-, eine Silanyl-, eine Hydroxy-, Thiol-, Carbonsäure-, Sulfonsäure-,

Acryl-, Methacryl- oder eine gegebenenfalls substituierte Aminogruppe.

[0016] Besonders bevorzugt ist Y eine Hydroxy-, Thiol-, Carbonsäure-, Sulfonsäure-, Acryl-, Methacryl- oder eine gegebenenfalls substituierte Aminogruppe.

[0017] Unter einer substituierten Aminogruppe ist im Rahmen dieser Erfindung eine Aminogruppe zu verstehen, die 5 ein- oder zweifach mit einem C₁-C₆-Alkylrest, einem C₃-C₈-Arylrest, einem Halogenatom, ausgewählt aus Fluor, Chlor, Brom oder Iod, oder einem Gemisch davon substituiert ist.

[0018] Unter einer mit Isocyanat reaktiven Gruppe ist im Rahmen dieser Erfindung eine Gruppe zu verstehen, die 10 über mit NCO-Gruppen reaktive Wasserstoffatome verfügt oder die mit NCO-Gruppen eine Additionsverbindung eingehen kann. Beispiele für diese Gruppen sind OH-, SH-, NH-, COOH-Gruppen, Epoxide, Säureanhydrid- oder Carbo- diimidgruppen, davon sind OH-, SH-, NH- oder COOH-Gruppen bevorzugt.

[0019] In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Baustele bedeutet R¹ einen 2,4-Toluylens-, 2,6-Toluylens-, 4,4'-Diphenylmethylen-, 2,4'-Diphenylmethylen-, 3-Alkyl-4,4'-Diphenylmethylen, wobei Alkyl für C₁ bis 15 C₁₀ steht, 1,3- und 1,4-Phenylen-, 1,5-Naphthylen-, Tolidin-, Diphenylen-, Tetramethylen-, Hexamethylen-, Dodecylens-, Lysinalkylenester-, wobei Alkylen für C₁ bis C₁₀ steht, Isophoronylen-, 2-Methyl-pentamethylen-, 2,2,4- oder 2,4,4-Tri- methyl-1,6-hexamethylen-, 1,4-Cyclohexylen, 3-Methylen-1-methyl-1-cyclohexylen-, 2-Butyl-2-ethylpentamethylen-, 4-Methyl-1,3-cyclohexylen-, 4,4'- und 2,4'-Methylenbis(cyclohexyl)-, Xylylen-, Tetramethylxylylen-, 2-Butyl-2-ethylpentamethylenrest oder ein Gemisch davon und R² bedeutet einen linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylen- oder Cycloalkylenrest mit 1 bis 20 C-Atomen, einen substituierten oder unsubstituierten Arylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste, 20 die gegebenenfalls über Ether-, Thioether-, Amin-, Amid- oder Estergruppen miteinander verknüpft sein können. Weiterhin sind auch Gemische der genannten Reste R² zulässig.

[0020] Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Bausteine werden Diisocyanate mit Alkoholen, Thioolen, primären oder sekundären Aminen oder Carbonsäuren zu den entsprechenden Additionsprodukten umgesetzt, wobei die Reaktion mit Carbonsäuren in der Regel unter CO₂-Abspaltung verläuft. Besonders bevorzugt ist die Umsetzung von 25 Diisocyanaten mit Alkoholen, Thioalkoholen und Aminen.

[0021] Im Allgemeinen erfolgt die Umsetzung bei einer Temperatur von 0 bis 120°C und die Reaktionszeit beträgt üblicherweise von 5 Minuten bis 24 Stunden. Die Reaktion wird bevorzugt unter Schutzgas mit oder ohne Lösungsmittel, gegebenenfalls unter Zusatz von in der Polyurethanchemie üblichen Katalysatoren durchgeführt. Als Lösungsmittel kommen vorzugsweise solche zum Einsatz, die gegenüber Isocyanatgruppen inert sind. Zu nennen sind hier zum Beispiel Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Aceton, 2-Butanon, Essigester, Butylacetat, Chloroform, Methylchlorid, N-Methylpyrrolidon, Dimethylformamid oder Dimethylacetamid.

[0022] In einer bevorzugten Ausführungsform werden als Einsatzstoffe Diisocyanate verwendet, deren Isocyanatgruppen eine unterschiedliche Reaktivität gegenüber der mit Isocyanat reaktiven Komponente aufweisen. Dabei werden die erfindungsgemäßen Bausteine durch Umsetzung von äquimolaren Mengen dieses Diisocyanates mit der mit 35 Isocyanat reaktiven Verbindung der allgemeinen Formel 3 erhalten. Durch den Reaktivitätsunterschied der NCO-Gruppen ist die Selektivität in der Regel hoch genug, so daß die gewünschten Monoaddukte in entsprechender Reinheit entstehen.

[0023] In einer weiteren Ausführungsform werden Isocyanate mit gleich reaktiven NCO-Gruppen verwendet. Diese werden üblicherweise in einem 2- bis 15fach, bevorzugt 5- bis 10fach, molaren Überschuß mit der NCO-reaktiven 40 Verbindung der allgemeinen Formel 3 umgesetzt und das überschüssige Isocyanat anschließend entfernt.

[0024] Als Isocyanate sind prinzipiell alle organischen Diisocyanate zur Herstellung der erfindungsgemäßen Bausteine geeignet, bevorzugt eingesetzt werden 2,4-Tolylendiisocyanat, 2,6-Tolylendiisocyanat, 4,4'-Diphenylmethan-diisocyanat, 2,4'-Diphenylmethandiisocyanat, 3-Alkyl-4,4'-Diphenylmethan-diisocyanat, wobei Alkyl für C₁ bis C₁₀ steht, 1,3- und 1,4-Phenylen-diisocyanat, 1,5-Naphthylen-diisocyanat, Tolidindiisocyanat, Diphenyldiisocyanat, Tetra- 45 methylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, Dodecylendiisocyanat, Lysinalkylerdiisocyanat, wobei Alkyl für C₁ bis C₁₀ steht, Isophorondiisocyanat, 2-Methyl-pentamethylendiisocyanat, 2,2,4- oder 2,4,4-Trimethyl-1,6-hexamethylen-diisocyanat, 1,4-Diisocyanatocyclohexan, 3-Isocyanatomethyl-1-methyl-1-isocyanatocyclohexan, 2-Butyl-2-ethylpentamethylen-diisocyanat, 2-Isocyanatopropylcyclohexylisocyanat, 4-Methyl-cyclohexan-1,3-diisocyanat, 4,4'- und 50 2,4'-Methylenbis(cyclohexyl)diisocyanat, 1,3- oder 1,4-Bis (isocyanatomethyl)cyclohexan, Xylylendiisocyanat, und Tetramethylxylylendiisocyanat (TMXDI).

[0025] Besonders bevorzugt sind Isocyanate mit NCO-Gruppen unterschiedlicher Reaktivität, z.B. aromatische Diisocyanate, wie 2,4-Tolylendiisocyanat (2,4-TDI), 2,4'-Diphenylmethandiisocyanat (2,4'-MDI), 3-Alkyl-4,4'-Diphenylmethan-diisocyanat, wobei der Alkylrest 1 bis 10 Kohlenstoffatome enthält, oder aliphatische Diisocyanate, wie Isophorondiisocyanat (IPDI), 2-Butyl-2-ethylpentamethylen-diisocyanat, 2-Isocyanatopropyl-cyclohexyl-isocyanat, 3-Isocyanatomethyl-1-methyl-1-isocyanatocyclohexan, Lysinalkylerdiisocyanat, wobei Alkyl für C₁ bis C₁₀ steht, 2,4'-Methylenbis(cyclohexyl)isocyanat (2,4'-HMDI) und 4-Methylcyclohexan-1,3-diisocyanat (H-TDI).

[0026] Weiterhin sind Isocyanate besonders bevorzugt, deren NCO-Gruppen zunächst gleich reaktiv sind, bei denen sich jedoch durch Erst-addition eines Alkohols oder Amins an einer NCO-Gruppe ein Reaktivitätsabfall bei der zweiten

NCO-Gruppe induzieren lässt. Beispiele dafür sind Isocyanate, deren NCO-Gruppen über ein elektronisches System gekoppelt sind, z.B. 1,3- und 1,4-Phenylendiisocyanat, 1,5-Naphthylendiisocyanat (NDI), Diphenyldiisocyanat, Tolidindiisocyanat oder 2,6-Toluylendiisocyanat (2,6-TDI).

[0027] Weiterhin sind Isocyanate besonders bevorzugt, deren NCO-Gruppen gleich reaktiv sind, die sich jedoch leicht aus dem Substanzgemisch destillativ entfernen lassen, z.B. Tetramethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, 1,3- und 1,4-Bis(isocyanatomethyl)-cyclohexan, Tetramethylxylendiisocyanat, Xylylendiisocyanat, 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat oder 4,4'-Methylenbis-(cyclohexyl)-isocyanat.

[0028] Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Bausteine können auch Mischungen der genannten Isocyanate verwendet werden.

[0029] Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren kann man Strukturen erzeugen und isolieren, die neben den Isocyanat-Gruppen auch mit Isocyanat reaktive Gruppen enthalten. So weist z.B. das Umsetzungsprodukt aus Tetramethylxylendiisocyanat (TMXDI) und Diisopropanolamin eine NCO-Gruppe und zwei sekundäre OH-Gruppen auf. Es kann als Festsubstanz isoliert werden und ist bei Raumtemperatur über längere Zeit lagerbar (ca. 24 h).

[0030] Beispiele für bevorzugte erfindungsgemäße Bausteine sind Additionsprodukte aus Hexamethylendiisocyanat, Isophorondiisocyanat, Tetramethylxylendiisocyanat, 2,4'-Toluylendiisocyanat, 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat, 2,4'-Diphenylmethandiisocyanat, p-Phenylendiisocyanat und Monoalkoholen, wie zum Beispiel Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Hexanol, Hexenol, Octanol, Decanol, Dodecanol, Octadecanol, Allylalkohol, Benzylalkohol, veretherten Monoalkoholen, wie Ethylenglykolmonomethylether, Propylenglykolmonomethylether, Polyethylen-glykolmonomethylether oder Polypropylenglykolmonomethylether, Thioalkoholen, wie zum Beispiel Mercaptoethanol, Butanethiol oder Dodecanethiol, Monoaminen, wie zum Beispiel Methylamin, Ethylamin, Propylamin, Butylamin, Dibutylamin, Hexylamin, Octylamin, Decylamin, Anilin oder Benzylamin, Aminogruppen-funktionalisierten Polyalkylenoxyden, Monocarbonsäuren, wie zum Beispiel Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Hexansäure, Octansäure, Decansäure oder Benzoesäure, Dialkanolaminen, wie zum Beispiel Dlethanolamin, Diopropanolamin oder Diisopropanolamin, Trialkanolaminen, wie zum Beispiel Tris(hydroxymethyl)aminomethan oder Tris(hydroxyethyl)aminomethan, Hydroxycarbonsäuren, wie zum Beispiel Hydroxyessigsäure, Hydroxypropionsäure oder Hydroxypivalinsäure, Mercaptocarbonsäuren, wie zum Beispiel Mercaptoessigsäure oder Mercaptopropionsäure, Aminocarbonsäuren, wie zum Beispiel Glycin, B-Alanin oder Aminocapronsäure, Aminosulfonsäuren, wie zum Beispiel Taurin. Sofern die Säuren in Form ihrer Salze verwendet werden, kommen bevorzugt Natrumb-, Kalium- oder Ammoniumsalze in Betracht. Weiterhin kommen als Bausteine Phosphor-haltige Verbindungen, wie zum Beispiel (2-Hydroxyalkyl)triphenylphosphonium-Salze, 1-(Diphenylphosphinoyl)-propan-2-ol, Aminoethyl-diphenylphosphin oder Silizium-haltige Verbindungen, wie zum Beispiel Trimethylsilylmethanol, Trimethylsilylethanol, Dimethylphenylsilylmethanol, Hydroxymethyltriethoxysilan, 3-Aminopropyltrimethoxysilan oder 3-Aminopropyltriethoxysilan in Betracht. Weiterhin kommen als Bausteine Hydroxyacrylate in Betracht, wie zum Beispiel Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxalkylacrylamide, wie zum Beispiel Hydroxymethylacrylamid oder Hydroxymethylmethacrylamid.

[0031] Wird ein erfindungsgemäßer Baustein nun zur Funktionalisierung einer Verbindung oder Oberfläche, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweist, verwendet, so ist es zweckmäßig, aber nicht zwingend erforderlich, diesen Baustein *in situ* zu erzeugen und ihn anschließend mit der Verbindung oder Oberfläche, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweist, umzusetzen. Dabei erfolgt die Auswahl des Isocyanats und des Molekülrestes -(Y)_n der mit Isocyanat reaktiven Verbindung der allgemeinen Formel 3 gemäß den Eigenschaften, welche die Verbindung oder Oberfläche, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweist, nach der Funktionalisierung oder Modifizierung mit den Bausteinen aufweisen soll.

[0032] Die Funktionalisierung oder Modifizierung einer Verbindung oder einer Oberfläche erfolgt, indem die erfindungsgemäßen NCO-Gruppen aufweisenden Bausteine rein oder in einem Lösungsmittel mit der zu funktionalisierenden oder zu modifizierenden Verbindung oder Oberfläche zusammengebracht werden. Die Reaktion zwischen den NCO-Gruppen der erfindungsgemäßen Bausteine und den mit NCO-Gruppen reaktiven Gruppen der zu funktionalisierenden oder zu modifizierenden Verbindung oder Oberfläche findet gegebenenfalls unter Zugabe von Katalysatoren vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C und bei Reaktionszeiten zwischen 5 Minuten und 24 Stunden statt. Dabei können die erfindungsgemäßen Bausteine auch unterstöchiometrisch bezogen auf die funktionellen Gruppen des zu funktionalisierenden oder zu modifizierenden Substrats eingesetzt werden, um gewünschtenfalls eine Teilmodifikation an der Verbindung oder an der Oberfläche durchzuführen.

[0033] In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist die Verbindung, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweist, ein Monomer oder ein Polymer, das funktionelle Gruppen, bevorzugt als Endgruppen oder als Seitengruppen, besitzt, die mit Isocyanat reaktiv sind. Beispiele für Monomere sind OH- oder NH-Gruppen aufweisende Substanzen, wie Ethylenglykol, Propylenglykol, Butandiol, Pentandiol, Hexandiol, Glycerin, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Sorbit, Zucker, Ethylendiamin, Butylendiamin, Hexylendiamin oder Melamin. Beispiele für Polymere sind OH-Gruppen-haltige Polymere, wie Polyetherpolyole, Polyesterpolyole, Polyacrylatpolyole, Polyvinylalkohole, Polybutadienalkohole, NH-Gruppen aufweisende Polymere, wie Aminogruppen-terminierte Polyetherole, Polyalkylenimine,

Polyalkylenamine, Polyvinylimidazole, Polyamidoamine, Säure- oder Säureanhydrid-Gruppen aufweisende Polymere, wie Polyacrylsäuren oder Maleinsäureanhydrid-Gruppen enthaltende Polymere.

[0034] Bevorzugt sind dabei Polymere, die OH- oder NH-Gruppen aufweisen, wie Polyetherole, Polyesterole, Polyacrylatpolyole, Polyethylenimine oder Polyvinylamine.

5 [0035] In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist die Verbindung, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweist, ein Dendrimer, ein hoch- oder hyperverzweigtes Polymer oder ein Sternpolymer, jeweils mit, beispielsweise durch Hydroxy-, Amino-, Carboxy-, Thiol- oder NCO-reaktive Silangruppen, funktionalisierter Molekülperipherie.

10 [0036] Unter Dendrimeren werden im Rahmen dieser Erfindung Makromoleküle verstanden, die strukturell und molekular einheitlich sind und, ausgehend von einem Kermolekül, verzweigte Molekülketten aufweisen. Ein hoch- oder hyperverzweigtes Polymer bedeutet im Rahmen dieser Erfindung ein Polymer, das durch intermolekulare Polymerisation von Molekülen des Typs AB_n entsteht, wobei A und B miteinander reagieren können und n vorzugsweise eine Zahl von 1 bis 3 ist. Diese Moleküle weisen ähnlich wie Dendrimere einen hohen Verzweigungsgrad auf, sind jedoch strukturell uneinheitlich und durch eine Molmassenverteilung gekennzeichnet.

15 [0037] Ein Sternpolymer ist als Spezialfall einer dendrimeren oder hoch- oder hyperverzweigten Struktur aufzufassen. Hier werden ausgehend von einem einzelnen Kermolekül oder einem Oligomer mit niedrigem Verzweigungsgrad als Kern polymere Ketten, die vorzugsweise linear oder gering verzweigt sind, sternförmig an den Kern angefügt.

20 [0038] Eine genauere Beschreibung der genannten Strukturen ist z.B. in E. Malmström und A. Hult, J.M.S.-Rev. Macromol. Chem. Phys., 1997, C 37(3), 555-579, "Dendritic Molecules", G.R. Newkome, C.N. Moorefield, F. Vögtle, Verlag Chemie, Weinheim 1996 und "Topics in Current Chemistry No. 197, Dendrimers", F. Vögtle, Springer-Verlag, Berlin-Heidelberg, 1998 und J. Huybrechts und K. Dusek, Surface Coatings International 1998, 3, 117-127, zu finden.

25 [0039] In einer weiteren Ausführungsform können die Bausteine der vorliegenden Erfindung dazu verwendet werden, verschiedene Oberflächen, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweisen, zu funktionalisieren oder modifizieren. Dabei erfolgt die Wahl der Eigenschaften, welche die Oberfläche, die mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweist, nach der Funktionalisierung oder Modifizierung mit den Bausteinen aufweisen soll, durch Auswahl des Isocyanats und des Molekülrestes $-(Y)_n$ der mit Isocyanat reaktiven Verbindung der allgemeinen Formel 3. Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten Oberflächen können beispielsweise ausgewählt sein aus (in Klammern sind die jeweiligen, mit Isocyanat reaktiven Gruppen angegeben):

30 [0040] Glas (OH), Holz (OH), Textilien, zum Beispiel aus Baumwolle (OH) oder Wolle (OH, NH, SH, COOH), Leder (OH, NH, SH, COOH), Papier (OH), Kunststoff (OH, NH, SH, COOH), Keramik (OH), Mauerwerk (OH), Beton (OH) oder teilweise oxidierten Metallen (OH).

[0041] Bevorzugt verwendete Oberflächen sind Glas, Holz, Papier und Textilien.

[0042] Die Erfindung wird nachfolgend durch Beispiele näher erläutert.

35 Beispiele

1. Herstellung von NCO-Gruppen enthaltenden Monourethanen und Monoharnstoffen

1.1. Monourethane aus Hexamethylendiisocyanat (HDI)

40 [0043] 1680 g HDI (10 mol) und 0,84 g Dibutylzinnidilaurat (500 ppm bez. HDI) wurden unter Stickstoffbedeckung vorgelegt und auf 60°C erwärmt. Bei dieser Temperatur wurden innerhalb 30 min 2 mol der jeweilige Alkohole nach Tabelle 1 zugetropft. Man ließ 30 min bei 60°C nachreagieren. Anschließend wurde das Produkt durch Destillation am Dünnschichtverdampfer im Vakuum vom monomeren HDI befreit. Die Daten zu den Produkten 1 bis 3 stehen in Tabelle 1.

45 1.

1.2. Monourethan aus 2,4-Toluylenendiisocyanat (TDI)

50 [0044] Das aromatische Diisocyanat wurde unter Stickstoffbedeckung in trockenem Chlorbenzol gelöst, auf 80°C aufgeheizt und die OH-Komponente nach Tabelle 1 bei dieser Temperatur innerhalb 30 min zugetropft. Anschließend ließ man 60 min bei 80°C nachreagieren. Das Molverhältnis zwischen Isocyanat und dem jeweiligen Alkohol betrug hier 1:1. Als Nebenprodukt trat neben nicht umgesetztem Diisocyanat das Diaddukt auf, das ggf. durch Reinigungsoperationen (Chromatographie, Kristallisation) entfernt werden konnte. Die Daten zu dem Produkt 4 stehen in Tabelle 1.

Tabelle 1:

OH-Komponenten als Reaktionspartner					
	Produkt Nr.	Isocyanat	Alkohol	NCO-Gehalt (Gew.%)	Kennzahlen
5	1	HDI	Octadecanol	9,6	Schmelzpunkt: 57 bis 58 °C
	2	HDI	Cis-9-octadecen-1-ol	9,6	Schmelzpunkt: 28 bis 31 °C
10	3	HDI	Hydroxyethylmethacrylat	14,1	Viskosität bei 23°C, 80%ig in Ethylacetat: 77 mPas
	4	TDI	Hydroxy-ethylacrylat	14,5	Schmelzpunkt: 38 bis 40°C
	HDI = 1,6-Hexamethylendiisocyanat				
	TDI = 2,4-Toluylendiisocyanat				

15 1.3. Monothiourethan aus Isophorondiisocyanat (IPDI)

[0045] 222 g IPDI (1 mol) wurden unter Stickstoffbedeckung vorgelegt und auf 50°C erwärmt. Bei dieser Temperatur wurden innerhalb 30 min 1 mol Mercaptoessigsäure, gelöst in 200 ml trockenem Chlorbenzol, zugetropft. Man ließ 60 min bei 50°C nachreagieren. Das Additionsprodukt wurde vorzugsweise nicht aufgereinigt oder isoliert, sondern direkt mit den zu modifizierenden oder zu funktionalisierenden Molekülen oder Oberflächen weiter umgesetzt. Die Daten zu dem Produkt 5 stehen in Tabelle 2.

16 1.4. Monoharnstoffe aus Diisocyanaten und Aminen oder Alkanolaminen

[0046] 1 Mol des jeweiligen Isocyanats wurde in 300 ml THF (trocken) gelöst und auf 10°C gekühlt. Anschließend wurde innerhalb 30 min 1 Mol entsprechendes Amin, gelöst in 100 ml THF, zugegeben, wobei die Temperatur bei 10°C gehalten wurde. Es wurde noch 30 min bei 10°C nachgerührt. Die Produkte aus TMXDI erwiesen sich als überraschend stabil und waren über längere Zeit (ca. 24 h) bei Raumtemperatur ohne Polymerisation haltbar. Die Addukte aus IPDI wurden vorzugsweise nicht isoliert, sondern direkt mit den zu modifizierenden oder zu funktionalisierenden Molekülen oder Oberflächen weiter umgesetzt. Daten zu den erfundungsgemäßen Produkten 6 bis 11 stehen in Tabelle 2.

Tabelle 2:

SH und COOH-Gruppen sowie NH- und OH-Gruppen enthaltende Komponenten als Reaktionspartner					
	Produkt Nr.	Isocyanat	Reaktivkomponente	NCO-Gehalt (Gew.-%)	Reinheit (GPC F1.-%)
35	5	IPDI	Mercaptoessigsäure	13,4	90,0
	6	IPDI	Dodecylamin	10,3	99,0
40	7	IPDI	Isopropanolamin	14,1	91,0
	8	IPDI	Diisopropanolamin	11,8	99,0
	9	TMXDI	Diethanolamin	12,0	89,0
45	10	TMXDI	Diisopropanolamin	11,1	96,0
	11	TMXDI	Tris(hydroxy-methyl)-aminomethan	11,5	91,0
	IPDI = Isophorondiisocyanat				
	TMXDI = Tetramethylxylylendiisocyanat				

50 2. Modifizierung von Makromolekülen

2.1. Modifizierung eines Polyamin-Dendrimeren der NH₂-Funktionalität 8 gemäß WO 93/14147, kommerziell erhältlich als ASTRA-MOL®-Typ von der Firma DSM N.V..

55 [0047] Das Reaktionsprodukt aus HDI und Octadecenol (Monourethan 2 aus Tabelle 1) wurde in trockenem THF vorgelegt, auf 10°C abgekühlt und bei dieser Temperatur das dendrimere Polyamin (M = 773 g/mol), gelöst in THF, innerhalb 30 min zugegeben. Anschließend wurde 1 h bei 23°C nachgerührt. Die Zugabemenge wurde so berechnet, daß pro Mol der NCO-Gruppen ein Mol der NH₂-Gruppen des Polyamins zur Reaktion kam. Das ausgefallene Produkt

wurde abfiltriert, mit THF gewaschen und im Vakuum bei 40°C getrocknet. Ausbeute 93 % der Theorie, Schmp. 119 bis 120°C.

[0048] Während sich das Polyamin-Dendrimer z.B. in Wasser oder Ethanol löste, war das modifizierte Produkt darin nicht löslich. Das modifizierte Dendrimer löste sich dagegen z.B. in Chlorbenzol, n-Heptan oder Isooctan.

5

2.2. Modifizierung eines Polyethylenimins

10

[0049] 118 g des Reaktionsproduktes aus HDI und Octadecenol (Monourethan 2 aus Tabelle 1) wurden in 400 ml trockenem THF vorgelegt und bei Raumtemperatur (23°C) wurden 10,5 g Polyethylenimin (Mn = 700 g/mol), gelöst in 100 ml destilliertem Wasser, innerhalb 30 min zugegeben. Anschließend wurde 4 h bei 23°C nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wurde mit 2 l Aceton versetzt, gut durchgerührt und 12 h stehengelassen. Der ausgefallene Feststoff wurde abfiltriert, mit Aceton gewaschen und im Vakuum bei 40°C getrocknet.

[0050] Die Ausbeute betrug 89 % der Theorie, der Schmelzpunkt lag bei 119 bis 121°C.

15

[0051] Während sich das Polyethylenimin in Wasser löste, war das modifizierte Produkt darin unlöslich. Es löste sich dagegen z.B. in Chlorbenzol oder Butylacetat.

2.3. Funktionalisierung eines hochfunktionellen Polyacrylat-alkohols

20

(Lumitol® H 136, BASF AG)

25

[0052] 25 g des Adduktes aus TDI und Hydroxyethylacrylat (Monourethan 4 aus Tabelle 1) wurden in 100 ml trockenem Chlorbenzol gelöst und auf 40°C erwärmt. Dazu wurde innerhalb 1 h die Lösung aus 68,7 g Lumitol® H 136, gelöst in 100 ml Butylacetat, getropft und anschließend 4 h bei 40°C gerührt. Nach dieser Zeit war mittels IR-Spektroskopie im Produktgemisch keine NCO-Bande mehr festzustellen. Nach Abziehen des Lösungsmittels wurde ein Acrylatgruppen aufweisender Feststoff mit einem Schmelzbereich von 31 bis 35°C erhalten.

3. Modifizierung von Oberflächen: Hydrophobierung eines Baumwoll-Gewebes

30

[0053] Es wurden parallel zwei Lösungen (Lösung 1 und Lösung 2), bestehend aus 100 ml trockenem Tetrahydrofuran und 50 mg Dibutylzinnlaurat, vorbereitet. In Lösung 1 wurden zusätzlich 2 g des Adduktes aus HDI und Octadecenol (Monourethan 2 aus Tabelle 1) gegeben und gelöst. Anschließend wurde zu beiden Lösungen je ein 5 x 10 cm großes Stück eines Baumwollgewebes gegeben und die Reaktionslösungen mit den Gewebestücken parallel 2 h auf 60°C erwärmt. Nach dem Abkühlen wurden die Baumwollgewebe aus den Lösungen genommen, mit jeweils 2 x 100 ml Tetrahydrofuran gewaschen und mit einem Heißluft-Gebläse vollständig getrocknet. Anschließend wurden die Gewebe mit Wasser benetzt. Während das unbehandelte Gewebe aus Lösung 2 sich mit Wasser vollsaugte, perlte das Wasser von dem mit Monourethan modifizierten Gewebe vollständig ab.

Patentansprüche

40

1. Verbindung der allgemeinen Formel 1,



45

in der R¹ und R² ein substituierter oder unsubstituierter, linearer oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylenrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter, gesättigter oder ungesättigter Cycloalkylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Arylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein Arylenalkylenrest mit 4 bis 20 C-Atomen, ein heterocyclischer Rest oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste, gegebenenfalls verknüpft über Ether-, Thioether-, Ester-, Amin- oder Amid-Strukturen, ist, X eine kovalente Bindung zu R² ist oder O, S oder NR³ bedeutet, wobei R³ ein Wasserstoffatom oder ein substituierter oder unsubstituierter, linearer oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylenrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter, gesättigter oder ungesättigter Cycloalkylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Arylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein heterocyclischer Rest oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste ist, Y ein Wasserstoffatom oder eine freie funktionelle Gruppe bedeutet und n für eine ganze Zahl von 1 bis 20 steht.

EP 1 110 946 A2

2. Verbindung nach Anspruch 1, wobei Y eine freie funktionelle Gruppe, die aus der Gruppe der Hydroxyl-, Amino-, Amido-, Carbonyl-, Carboxyl-, Mercapto-, Sulfonyl-, Sulfinyl-, Sulfenyl-, Sulfat-, Nitro-, Nitril-, Isonitril-, Cyanat-, Silyl-, Silanyl-, Phosphin-, Phosphat-, Phosphit-, Phosphonat-, Acrylat-, Methacrylat-, Allyl- oder Vinylgruppen oder deren Gemischen ausgewählt ist, bedeutet.

5

3. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1



10

durch Umsetzung eines Diisocyanats der allgemeinen Formel 2



15

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel 3



20

wobei R¹, R², R³, X, Y und n gemäß Anspruch 1 oder 2 definiert sind und X in Formel 3 außerdem OCO bedeuten kann.

25

4. Verfahren zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen, durch Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1



30

in der R¹ und R² ein substituierter oder unsubstituierter, linearer oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylenrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter, gesättigter oder ungesättigter Cycloalkylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Arylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein Arylenalkylenrest mit 4 bis 20 C-Atomen, ein heterocyclischer Rest oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste, gegebenenfalls verknüpft über Ether-, Thioether-, Ester-, Amin- oder Amid-Strukturen, ist, X eine kovalente Bindung zu R² ist oder O, S oder NR³ bedeutet, wobei R³ ein Wasserstoffatom oder ein substituierter oder unsubstituierter, linearer oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylenrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter, gesättigter oder ungesättigter Cycloalkylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Arylenrest mit 3 bis 20 C-Atomen, ein heterocyclischer Rest oder eine beliebige lineare oder verzweigte Abfolge von zwei oder mehr der genannten Reste ist, Y ein Wasserstoffatom oder eine freie funktionelle Gruppe bedeutet und n für eine ganze Zahl von 1 bis 20 steht, mit mindestens einer mit Isocyanat reaktiven Gruppe einer Verbindung, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist, oder mit mindestens einer mit Isocyanat reaktiven Gruppe auf einer Oberfläche, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist.

35

5. Verfahren nach Anspruch 4, wobei Y eine freie funktionelle Gruppe, die aus der Gruppe der Hydroxyl-, Amino-, Amido-, Carbonyl-, Carboxyl-, Mercapto-, Sulfonyl-, Sulfinyl-, Sulfenyl-, Sulfat-, Nitro-, Nitril-, Isonitril-, Cyanat-, Silyl-, Silanyl-, Phosphin-, Phosphat-, Phosphit-, Phosphonat-, Acrylat-, Methacrylat-, Allyl- oder Vinylgruppen oder deren Gemischen ausgewählt ist.

40

6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, wobei die Verbindung, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist, Monomere, Polymere, Dendrimere, hyperverzweigte Polymere oder Sternpolymere, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen, umfaßt.

45

7. Verfahren nach Anspruch 6, wobei Polymere, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen, aus der Gruppe der Polyetherpolyole, Polyesterpolyole, Polyacrylatpolyole, Polyvinylalkohole, Polyalkylenimine, Polyalkylenamine, Polyamidoamine, Polyacrylsäuren oder Säureanhydridgruppen tragenden Polymeren ausgewählt sind.

EP 1 110 946 A2

8. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, wobei die Oberfläche, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist, eine Oberfläche aus Holz, Glas, Textilien, keramischen Materialien, Leder, Papier, Kunststoff, Stein, Beton, Metallen oder Metalllegierungen umfaßt, mit der Maßgabe, daß diese Oberflächen mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen.

5

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 8, wobei die mit Isocyanat reaktive Gruppe aus der Gruppe der Hydroxyl-, Amino-, Amido-, Carboxyl- oder Mercaptogruppe oder deren Gemischen ausgewählt ist.

10. Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1

10



15 in der R^1 , R^2 , X, Y und n gemäß Anspruch 4 oder 5 definiert sind, zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen.

20

25

30

35

40

45

50

55



(19) Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 110 946 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3:
24.04.2002 Patentblatt 2002/17

(51) Int Cl.7: C07C 271/20, C07C 271/28,
C07C 275/26, C07C 275/40,
C07C 333/06, C08F 8/30,
C08G 83/00, C08G 73/04,
C14C 11/00, D06M 13/395,
C23C 22/00, D21H 19/00,
B27K 5/00, C08G 73/02

(43) Veröffentlichungstag A2:
27.06.2001 Patentblatt 2001/26

(21) Anmeldenummer: 00124605.7

(22) Anmeldetag: 10.11.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 23.12.1999 DE 19962272

(71) Anmelder: BASF AKTIENGESELLSCHAFT
67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:
• Bruchmann, Bernd, Dr.
67251 Freinsheim (DE)
• Treuling, Ulrich, Dr.
64625 Bensheim (DE)

(54) Isocyanatgruppen aufweisende Bausteine sowie Ihre Verwendung zur Funktionalisierung
oder Modifizierung von Verbindungen oder Oberflächen

(57) Die Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel 1

OCN-R¹-NHCOX-R²-(Y)_n (1),

von 1 bis 20 steht. Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Funktionalisierung oder Modifizierung von Verbindungen oder festen Oberflächen, die mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweisen.

in der X eine kovalente Bindung zu R² darstellt oder O, S oder NR³ ist, Y ein Wasserstoffatom oder eine freie funktionelle Gruppe bedeutet und n für eine ganze Zahl

EP 1 110 946 A3



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betitl. Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
X	GB 885 523 A (EXXON RESEARCH ENGINEERING CO) 28. Dezember 1961 (1961-12-28) * Beispiele * ---	1-10	C07C271/20 C07C271/28 C07C275/26 C07C275/40 C07C333/06 C08F8/30 C08G83/00 C08G73/04 C14C11/00 D06M13/395 C23C22/00 D21H19/00 B27K5/00 C08G73/02
X	WO 97 02304 A (BASF AG ;BRUCHMANN BERND (DE); GRAF HERMANN (DE); WINGERTER FRANK) 23. Januar 1997 (1997-01-23) * Seite 7 * ---	1-10	
X	EP 0 124 021 A (KAO CORP) 7. November 1984 (1984-11-07) * Seite 10 * * Beispiele 8,14 * ---	1-10	D06M13/395 C23C22/00 D21H19/00 B27K5/00 C08G73/02
X	DE 937 893 C (SOCIÉTÉ ANONYME DES MANUFACTURES DES GLACES ET PRODUITS CHIMIQUES DE S) 1955 * Beispiele 28-30 * * Beispiele 24-26 * * Seite 9, Zeile 19 - Zeile 124 * ---	1-10	
X	EP 0 010 670 A (BASF AG) 14. Mai 1980 (1980-05-14) * Beispiele 1-3,6,7 * ---	1-10	C07C C08G C08F D06M
X	EP 0 398 775 A (AEROSPATIALE) 22. November 1990 (1990-11-22) * Annexe I-IV * ---	1-10	
X	EP 0 668 294 A (CIBA GEIGY AG) 23. August 1995 (1995-08-23) * Seite 16; Beispiel 42 * ---	1-10	
X	DE 24 46 438 A (BAYER AG) 8. April 1976 (1976-04-08) * Beispiel 7 * ---	1	
		-/-	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenr.	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
DEN HAAG	21. November 2001	PAUWELS, G	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenübereinar	
		B : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

**GEBÜHRENPLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE**

Die vorliegende europäische Patentanmeldung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.

Nur ein Teil der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche erstellt, für die Anspruchsgebühren entrichtet wurden, nämlich Patentansprüche:

Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.

MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

Siehe Ergänzungsblatt B

Alle weiteren Recherchengebühren wurden innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.

Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Recherchenabteilung nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.

Nur ein Teil der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, für die Recherchengebühren entrichtet worden sind, nämlich Patentansprüche:

Keine der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Patentansprüchen erwähnte Erfindung beziehen, nämlich Patentansprüche:

1, 3, 4, 6-8, 10 (alle teilweise)



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
X	<p>A.L. KRAVCHENKO ET AL.: "Synthesis of some compounds with urethan and amide groups" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY OF THE USSR. (ZHURNAL ORGANICHESKOI KHIMII), Bd. 3, Nr. 8, 1967, Seiten 1333-1337, XP001041441 CONSULTANTS BUREAU. NEW YORK., US * Seite 1334; Tabelle 1 * * Seite 1336 *</p> <p>---</p>	1	
X	<p>V.G. SINYAVKII: "Products of the reaction of hexamethyne diisocyanate with certain alcohols" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY OF THE USSR. (ZHURNAL ORGANICHESKOI KHIMII), Bd. 3, Nr. 5, 1967, Seiten 836-839, XP001041410 CONSULTANTS BUREAU. NEW YORK., US * Seite 837; Tabelle 1 *</p> <p>---</p>	1	
X	<p>BE 837 599 A (FIRGER) 15. Juli 1976 (1976-07-15) * Seite 4, Absatz 4 * * Beispiele * * Seite 9, letzter Absatz - Seite 10, Absatz 1 * * Seite 14 * * Seite 21 * * Ansprüche *</p> <p>---</p>	1-10	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
X	<p>US 3 996 257 A (LARSEN DONALD W) 7. Dezember 1976 (1976-12-07) * Beispiele 5-7 *</p> <p>---</p>	1-10	
		-/-	
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.</p>			
Recherchenart DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 21. November 2001	Prüfer PAUWELS, G	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		<p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument</p> <p>& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>	
<small>EPO FORM 1502 (02.02.95) (p0000)</small>			

MANGELNDE EINHEITLICHKEIT
DER ERFINDUNG
ERGÄNZUNGSBLATT B

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

1. Ansprüche: 1, 3, 4, 6-8, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y Wasserstoff bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

2. Ansprüche: 1-10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Hydroxyl-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

3. Ansprüche: 1-10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Amino- oder Amido-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

4. Ansprüche: 1-7, 9, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Carbonyl-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

5. Ansprüche: 1-10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Carboxyl-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

6. Ansprüche: 1-10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Mercapto-, Sulfonyl-, Sulfanyl-, Sulfenyl- oder Sulfat-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

7. Ansprüche: 1-7, 9, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Nitro-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

8. Ansprüche: 1-10 (alle teilweise)



Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Carboxyl-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

9. Ansprüche: 1-7, 9, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Nitril-, Isonitril- oder Cyanat-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

10. Ansprüche: 1-7, 9, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Silyl- oder Silanyl-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

11. Ansprüche: 1-7, 9, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Phosphin-, Phosphat-, Phosphit- oder Phosphonat-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

12. Ansprüche: 1-7, 9, 10 (alle teilweise)

Verbindungen der allgemeinen Formel 1 in der Y eine Acrylat-, Methacrylat-, Allyl-, oder Vinyl-gruppe bedeutet, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE									
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.)						
X	EP 0 336 283 A (VIANOVA KUNSTHARZ AG) 11. Oktober 1989 (1989-10-11) * Seite 4, Zeile 15 * * Seite 4, Zeile 49 * ---	1-10							
X	GB 1 239 677 A (FARBENFABRIKEN BAYER AG) 21. Juli 1971 (1971-07-21) * Seite 4, Zeile 31 - Zeile 37 * ---	1-10							
P,X	EP 1 048 681 A (BYK CHEMIE GMBH) 2. November 2000 (2000-11-02) * Beispiele 1-8 * ---	1							
P,X	EP 1 026 174 A (NOF CORP ;SUNAMOTO JUNZO (JP)) 9. August 2000 (2000-08-09) * Seite 17, Absatz 92 - Seite 18, Absatz 95 * * Seite 11, Absatz 56 * ---	1-10							
X,P	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 134, Columbus, Ohio, US; abstract no. 57436, CHEN, GUANGMING ET AL: "Modification of montmorillonite with toluene-2,4-DI-isocyanate and preparation and characterization of polystyrene/montmorillonite nanocomposite" XP002183237 * Zusammenfassung * & GAOFENZI XUEBAO (2000). (5), 599-603, 2000. ---	1-10 -/-	RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int.Cl.)						
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für die Patentansprüche erstellt.</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 33%;">Recherchenort</td> <td style="width: 33%;">Abschlußdatum der Recherche</td> <td style="width: 34%;">Prüfer</td> </tr> <tr> <td>DEN HAAG</td> <td>21. November 2001</td> <td>PAUWELS, G</td> </tr> </table> <p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund -- O : richterliche Offenbarung P : Zwischenbericht</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>				Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	DEN HAAG	21. November 2001	PAUWELS, G
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer							
DEN HAAG	21. November 2001	PAUWELS, G							



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
X,P	<p>SANGITA GOSH ET AL.: "Molecular recognition on giant vesicles: coating of phytol phosphate vesicles with polysaccharide bearing phytol chains" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, CHEMICAL COMMUNICATIONS., 2000, Seiten 267-268, XP002183263 LETCHWORTH GB * Seite 268 *</p> <p>-----</p>	1-10	
			RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int.Cl.7)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
DEN HAAG	21. November 2001	PAUWELS, G	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur	
		8	

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 00 12 4605

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21-11-2001

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
GB 885523	A	28-12-1961	FR	1217948 A	06-05-1960
			US	3112984 A	03-12-1963
			US	3040002 A	19-06-1962
WO 9702304	A	23-01-1997	DE	19524045 A1	02-01-1997
			AT	189237 T	15-02-2000
			DE	59604311 D1	02-03-2000
			WO	9702304 A1	23-01-1997
			EP	0836626 A1	22-04-1998
			ES	2142593 T3	16-04-2000
			JP	11508630 T	27-07-1999
			US	5981684 A	09-11-1999
EP 0124021	A	07-11-1984	JP	2027768 C	26-02-1996
			JP	6025871 B	06-04-1994
			JP	59200254 A	13-11-1984
			JP	1792769 C	14-10-1993
			JP	4081189 B	22-12-1992
			JP	59200256 A	13-11-1984
			JP	1833323 C	29-03-1994
			JP	59200257 A	13-11-1984
			DE	3466093 D1	15-10-1987
			EP	0124021 A1	07-11-1984
			US	4530894 A	23-07-1985
DE 937893	C			KEINE	
EP 0010670	A	14-05-1980	DE	2845988 A1	24-04-1980
			AT	2626 T	15-03-1983
			BE	873086 A1	17-04-1979
			DE	2964917 D1	31-03-1983
			EP	0010670 A1	14-05-1980
			ES	485282 A1	16-05-1980
			JP	1487753 C	23-03-1989
			JP	55058270 A	30-04-1980
			JP	63035677 B	15-07-1988
			US	4315840 A	16-02-1982
EP 0398775	A	22-11-1990	FR	2646431 A1	02-11-1990
			CA	2015476 A1	27-10-1990
			DE	69003592 D1	04-11-1993
			DE	69003592 T2	07-04-1994
			DE	398775 T1	02-05-1991
			DK	398775 T3	28-02-1994
			EP	0398775 A1	22-11-1990
			ES	2045838 T3	16-01-1994

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 00 12 4605

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21-11-2001

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0398775	A			JP 2837234 B2	14-12-1998
				JP 3033270 A	13-02-1991
				NO 176573 B	16-01-1995
				US 5189093 A	23-02-1993
EP 0668294	A	23-08-1995	EP	0668294 A1	23-08-1995
			AT	183517 T	15-09-1999
			AU	695525 B2	13-08-1998
			AU	1164495 A	24-08-1995
			CA	2142435 A1	16-08-1995
			CN	1126213 A	10-07-1996
			DE	59506613 D1	23-09-1999
			FI	950623 A	16-08-1995
			JP	7278204 A	24-10-1995
			NO	950548 A	16-08-1995
			NZ	270486 A	24-03-1997
			US	5693768 A	02-12-1997
			US	5856416 A	05-01-1999
			ZA	9501169 A	15-08-1995
DE 2446438	A	08-04-1976	DE	2446438 A1	08-04-1976
			AT	338283 B	10-08-1977
			AT	737875 A	15-12-1976
			BE	833821 A1	25-03-1976
			CH	619216 A5	15-09-1980
			DD	125756 A5	18-05-1977
			ES	441323 A1	16-03-1977
			FR	2286134 A1	23-04-1976
			GB	1463944 A	09-02-1977
			IT	1047093 B	10-09-1980
			JP	1173771 C	28-10-1983
			JP	51059856 A	25-05-1976
			JP	58005913 B	02-02-1983
			NL	7511314 A ,C	30-03-1976
			SE	7518767 A	29-03-1976
			US	4002601 A	11-01-1977
BE 837599	A	15-07-1976	BE	837599 A1	15-07-1976
			DE	125418 C	
US 3996257	A	07-12-1976	US	3966794 A	29-06-1976
			US	4056548 A	01-11-1977
			US	3976553 A	24-08-1976
EP 0336283	A	11-10-1989	AT	392647 B	10-05-1991
			AT	89188 A	15-10-1990

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 00 12 4605

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21-11-2001

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0336283	A			BR 8901614 A DE 58903484 D1 EP 0336283 A2 ES 2045228 T3 JP 3020098 A	21-11-1989 25-03-1993 11-10-1989 16-01-1994 29-01-1991
GB 1239677	A	21-07-1971	DE FR US	1812562 A1 2025247 A5 3676478 A	18-06-1970 04-09-1970 11-07-1972
EP 1048681	A	02-11-2000	DE CN EP JP	19919482 A1 1272518 A 1048681 A2 2000319627 A	02-11-2000 08-11-2000 02-11-2000 21-11-2000
EP 1026174	A	09-08-2000	AU EP WO	3054599 A 1026174 A1 0012564 A1	21-03-2000 09-08-2000 09-03-2000

EPO FORM P0451

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82